(54) SURFACTANT CONSISTING OF ACYLATED COLLAGEN AND ACYLATED GELATIN AND ITS PRODUCTION

(11) 61-234918 (A)

(43) 20.10.1986 (19) JP

(21) Appl. No. 60-74408 (22) 10.4.1985 (71) KOKEN K.K. (72) TETSURO NAMIKI(3)

(51) Int. Cl. B01F17/30

PURPOSE: To obtain the title neutral and soluble surfactant with less toxicity and irritating property by acylating the side-chain amine group of collagen or gelatin with a $2\sim26$ C fatty acid and a $2\sim8$ C dicarboxylic acid.

CONSTITUTION: A fatty acid anhydride is added to a collagen or gelatin soln. to acylate the collagen or gelatin (about $5\sim40\%$ acylation rate). A $2\sim26$ C fatty acid is used and propionic acid, heptanic acid and myristic acid are preferably used. Then the material is acylated (about 60~95% acylation rate) by using a 2~8 C dicarboxylic acid anhydride. Succinic acid is preferably used as the dicarboxylic acid. The material is made lipophilic by the acylation with the fatty acid and made water-soluble in the neutral region by the acylation with the dicarboxylic acid. Accordingly, the obtained surfactant can be utilized in the various fields of cosmetics, food, etc., which are mostly used in the neutral region.

19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭61-234918

⑤Int.Cl.¹
B 01 F 17/30

識別記号

庁内整理番号 8317-4G ❸公開 昭和61年(1986)10月20日

審査請求 未請求 発明の数 2 (全3頁)

49発明の名称

アシル化コラーゲン又はアシル化ゼラチンよりなる界面活性剤及び その製造方法

> ②特 願 昭60-74408 ②出 願 昭60(1985)4月10日

⑫発 明 者 並 木 哲 朗 骨梅市骨梅650

⑫発 明 者 古 瀬 正 康 相模原市南台3-8-9

⑫発 明 者 黒 柳 能 光 八王子市初沢町1429の30

⑫発 明 者 宮 田 暉 夫 東京都新宿区下落合3-6-29 314号

⑪出 願 人 株式会社 高研 東京都新宿区下落合3-5-18

四代 理 人 弁理士 田 中 宏

明細質

1 発明の名称

アシル化コラーゲン又はアシル化セラチンよりなる界面活性剤及びその製造方法

2 特許請求の範囲

- 1. コラーゲン又はゼラチンの側板アミノ孫を 炭素数2~26の脂肪酸及び炭素数2~8のジカ ルポン酸でアシル化して得たアシル化コラーゲン またはアシル化セラチンよりなる界面活性剤
- 2. 脂肪酸がプロピオン酸、ヘプタン酸及びミリスチン酸からなる群から遊ばれた酸である特許 間求の範囲第1項記載の界面活性剤
- 3. ジカルボン酸がコハク酸である特許請求の 範囲第1項記載の界面活性剤
- 4. コラーゲンまたはゼラチンに炭素数 2 へ 2 6 の脂肪酸又はその官能誘導体を反応させてコラーゲンまたはゼラチンの側額アミノ素の一部をアシル化させたのち、炭素数 2 へ 8 のジカルボン酸又はその官能誘導体を反応させて残余の側額アミノ素の一部又は全部をアシル化することを特徴

とするアシル化コラーゲン又はアシル化ゼラチン よりなる界面活性剤の製造方法

- 5. 酸の官能誘導体が酸無水物である特許請求 の範囲第4項記載の界面活性剤の製造方法
- 3 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は界面活性剤にして、人体に対して母性及び刺激性が少ないのみならず特に中性で可溶とし親木性を増し化粧品、医薬品及び食品の乳化剤や防腐剤として使用するに適した界面活性剤及びその製造方法に関する。

(従来の技術及び解決すべき問題点)

現在、界面活性剤は工業分野をはじめ非常に多くの分野で使用され、その種類も多種多様である。しかし界面活性剤が多く使用されるにしたかって、人体への影響或は環境の汚染といった問題が生じ、界面活性剤の機能、効率と共に安全性が留まれるようになり、特に化粧品や食品の分野では人体に対して安全な界面活性剤が強く要求されている。 最近、化粧品の分野では手荒れ等の少ない界面活

性所が登場したが未だ母性及び刺激性という点で 満足すべきものではない。このような情勢下にお いて、本発明者らは、より選性及び刺激性が少な く生分解能の高い界面活性剤として生体の構成成 分であるコラーゲン又はその熱変性によって得ら れるゼラチンを脂肪酸によりアシル化したアシル 化コラーゲン又はアシル化セラチンを得た。(特 顧昭 号参照)しかし、このアシル 化コラーゲン又はアシル化セラチンはpH 3 近傍 の酸性溶液には溶解して分子状分散するが、pH 6~8の中性域では沈澱を生じ分子状分散しない ため、中性域で使用すると効率が思いという欠点 があった。ところが通常化粧品や食品に使用する 場合はpHは7近辺の中性域で用いられることが 多く、このため脂肪酸のみでアシル化したコラー ゲン又はゼラチンからなる界面活性剤の適用範囲 は胡展される結果となった。

本発明者らはこのアシル化コラーゲン又はアシ ル化ゼラチンを中性域で可称化して分子状分散す るようにし、より使いやすい効率の良い界面活性

イン酸、2,3-ジメチルマレイン酸等または芳香族ジカルポン酸であるフタル酸等何れでもよいが、特にコハク酸が最も好ましい。(コハク酸を用いてアシル化する場合を以後サクシニル化という。)

剤を提供すべく種々研究を行った結果、本勢明を 完成するに至った。

(問題点を解決するための手段)

すなわち、本発明はコラーゲン又はコラーゲン を熱変性により得られるセラチンの側鎖アミノ基 の一部又は全部を炭素数2~26の脂肪酸及び炭 素数2~8のジカルポン酸でアシル化したアシル 化コラーゲン又はアシル化セラチンよりなる界面 活性剤であって、アシル化に使用される炭素数2 ~26の脂肪酸としては飽和もしくは不飽和脂肪 酸であって、例えば酢酸、プロピオン酸、酪酸、 nー吉草酸、カプロン酸、ヘプタン酸、カプリル 酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パ ルミチン酸、ステアリン酸、リシノール酸、オレ イン酸、リノール酸、1,2-ヒドロキシステア リン酸、アラキダン酸、ペヘン酸、セロチン酸等 何れでもよいが特にプロピオン酸、ヘプタン酸、 ミリスチン酸が好ましく、またジカルポン酸とし ては脂肪族シカルボン酸であるマロン酸、コハク 酸、グルタル酸或はマレイン酸、2-メチルマレ

たがって親水性となり中性域(pH6~8)で溶解 しやすくなる。通常、脂肪酸によるアシル化率は 5~40%ジカルボン酸によるアシル化率は60 ~95%程度のものが最適である。

本発明の界面活性剤は通常コラーゲン又はセラ チンの側鎖アミノ基の一部を脂肪酸又はその官能 誘導体でアシル化したのち、ジカルボン酸又は官 能性誘導体でアシル化することによって得られる が先にジカルポン酸又はその官能性誘導体でアシ ル化したのち、脂肪酸又はその官能誘導体でアシ ル化することによっても得られる。これらアシル 化反応に際しては酸またはその官能性誘導体のう ち、反応性の点で酸無水物が最も使用しやすい。具 体的には予めコラーゲン溶液又はゼラチン溶液の pHを8~14に調整しコラーゲンの場合は25 ℃以下、セラチンの場合は30~40℃とし、胆 肪酸無水物を脱拌しなから添加してコラーゲン分 子又はセラチン分子のモーアミノ基の一部をアシ ル化する。さらに同様の条件でジカルボン酸無水 物を添加し残余のモーアミノ族の全部又は一部を

アシル化することによって得られる。

以下、本発明を実施例をもって説明する。 実施例 1

アテロコラーゲン15g(E-NH2量約0.006 mol)を水500ml に溶解しNaOHでpH12に 調整した。これを撹拌しながらプロピオン酸無水 働0.002モルをアセトン20ml に将解したも のを徐々に添加し窒温(20℃~25℃)で3時間 反応をせる。反応中遊離のプロピオン酸のため pHが低下するため1N NaOH溶液を加え、常 にpH12に保った。反応後TNBS法によりア シル化率を測定した結果20%のアシル化率であっ た。このアシル化コラーゲンをpH 1 0 に調整後 無水コハク酸 0.024モルをアセトンに溶解し たものを撹拌しながら徐々に加え室温(20℃~ 25℃)で反応させた。この時pHが避難コハク酸 により低下するので1N NaOH溶液でpH10 に維持した。反応後pHを 4.5 に関整してアシル 化サクシニル化コラーゲンを沈澱させ遠心分離機 (5000 ppm、30分間)で沈澱を集め、pH 4.5

アテロコラーゲン1 5 g(を - N H 2 最約0.006 モル)を水5 0 0 ml にpH 3 で溶解後1 N N a O HでpH 1 2 に調整した。これをミキサーで撹拌しながらミリスチン酸無水物0.002 モルを5 ml のテトラヒドロフランに溶解したのち、更に1 5 ml のアセトンで看釈した溶液を徐々に加え実施例1 と同様の操作を行いミリスチン酸によるアシル化コラーゲンを得た。アシル化率15%であった。これを実施例1と同様に琥珀酸無水物でサクシニル化したミリスチン酸によるアシル化サクシニル化コラーゲンを得た。サクシニル化中は83%であった。

実施例 4

実施例 1 ~ 3 で得られたアシル化サクシェル化コラーゲン及びアシル化サクシニル化ゼラチンのpH 6.5 の中性溶液を用いて水とオリーブ油との任意の割合のものを乳化したところ良好な分散状態の乳化物が得られた。

(発明の効果)

以上、述べたように生体の構成成分であるコラ

の水で3回洗滌した。この沈殿を同容のエタノールで脱水を3回行い風乾しプロピオン酸によるアシル化サクシニル化コラーゲンを得た。TNBS法による経貨率(全アシル化率)の副定結果は98%であった。

アテロコラーゲンの代りに酸可溶性コラーゲン、 塩可溶性コラーゲンを使用しても同様であった。 実施例 2

ゼラチン15g(ε-NH:量0.006モル)を 水150mlに加熱溶解し、この溶液をpH12に 調整し0.002モルのヘブタン酸無水物を20ml アセトンに溶かした溶液を添加し、温度35 ~40℃で実施例1と同様の操作によりアシル化 を行った。得られたアシル化ゼラチンのヘブタン 酸によるアシル化率は約25%であった。これを 実施例1と同様の操作により琥珀酸によりサクシ ニル化し、ヘブタン酸によるアシル化サクシニル 化ゼラチンを得た。サクシニル化率は75%であった。

実施例3

ーアン又はこれを熱変性したゼラチンを原料として一塩基脂肪酸及び二塩基性カルボン酸でアシル化することにより従来のものに比して毒性及び刺激性が少なく効率の良い界面活性効果を有し、且つ中性のpH領域で水に可溶である界面活性剤が得られ、化粧品、食品をはじめとする多くの分野で利用しやすく、特に医薬品、化粧品等の分野に適した界面活性剤として提供しうる効果を奏するものである。

出願人 株式会社 髙 研代理人 田中 宏